# Japanese Publication for Patent No. 7954/1972 (Shou 47-7954)

The following is a partial English translation of exemplary portions of non-English language information that may be relevant to the issue of patentability of the claims of the present application.

The present invention provides an economical and industrially advantageous method of producing the ubiquinone. More specifically, the present invention provides a method of producing the ubiquinone, the method comprising incubating Rhodopseudomonas capsulatus in a large quantity, and extracting the ubiquinone with an organic solvent from incubated and collected cells of Rhodopseudomonas capsulatus.

⑤Int.Cl. C 12 d C 07 c

A 61 k

60日本分類 36 (2)D 33 16 C 44 80 A 82

日本国特許庁

①特 許 出 願 公 告 昭47-7954

#### 報 ⑩特

昭和47年(1972) 3月7日 49公告 発明の数 1

(全5頁)

## ₿ユビキノンの製造法

昭43-3130 語 ②特

昭43 (1968) 1月19日 22出

四発 者 平山修

京都市左京区岩倉長谷町675

小林達治 同

京都市左京区浄土寺真如町137

持田晃一 同

寝屋川市東香里園町8の10

財団法人生産開発科学研究所 田田 京都市左京区下鴨森本町15

#### 図面の簡単な説明

0の紫外部吸収スペクトルを示すものであり、第 2図は同じく赤外部吸収スペクトルを示すもので ある。

### 発明の詳細な説明

本発明は、ロドシユードモナス・カプシユラタ 20 ス (Rhodopseudomonas cap suḷatus)菌体(微工研菌寄第879号) を利用せるユビキノンの製造法に関するものであ

の6位にイソプレン側鎖をもつ2・3―シメトキ シー5-メチル-1・4-ベニゾキノン群の総称 でイソプレン単位数がnが6~10の公知化合物 である。

$$H_{3}CO \longrightarrow CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

上記ユビキノンが細胞内に於ける末梢電子伝導 35 系の必須成分として重要なものであることは既に 報告されており、またその合成が極めて困難なこ とも周知の事実である。

因みに、現在では専ら生合成されたユビキノン

2

を牛、馬、豚、鯨等の心臓その他の組織やトルラ 酵母、ペリシリウム等より抽出されているが、そ の収率は非常に低く採算のとれるものではない。

本発明は、上記ユビキノンを工業的に有利に製 5 造できる方法を提供せんとするものであり、詳し くはロドシユードモナス・カプシユラタス(Rh odopseudomonas capsula tus-以下略一)を多量に培養し、集菌したる 該培養菌体より有機溶媒によつてユピキノンを抽 10 出分離する方法である。

先ず本発明に於て用いるロドシユードモナス・ カプシユラタスについてその性質の概要並びに菌 学的性質を述べる。

ロドシユードモナス・カプシユラタスはアシオ 第1図は本発明方法により得たるユビキノン 5 15 ロダーシエ(<math>Athiorhodaceae) — 紅色無硫黄細菌一科に属し、本発明者等の研究に 依れば熱帯、亜熱帯の殆んどの溜水状態の場所例 えば水田、溝、下水、河川、湖、海、温泉等に生 存していることが認められている。

本発明者等が分離、採集して本発明に於て用い た菌株の菌学的性質について述べると、

#### a. 形態的特徵

一本の鞭毛を持つて極めて運動性に富む、普通 には短杆状菌(幅 0.5 μ×長さ1.0 μ) であ ユビキノンは下記の一般式で示されるキノン核 25 るが、培養液の種類、培養期間によつては長杆状 菌(幅 0 . 5 μ ~ 0 . 7 μ×6 . 0 μ) のものが でてくる。即ち多形現象を示す。

#### b. 生育条件。

30

各種培地における生育状態(嫌気的照明条件下)

一位とことでは、		
)	肉 汁	+
	ペプトン水	+++
	馬鈴薯培地	_
	シオサルフエイト (Thiosulfate)	<u></u> ·
5	アラニン (Alanine)	<b>+</b>
	リユーシン (Leucine)	_
	アスパラギン (Asparagine)	. +

アスパラギン酸 グルタミン酸 酒石酸 クエン酸 グルタール酸 + 酢 酸: プロピオン酸 酸 コハク酸: リンゴ酸 -酪 酸 クロトン酸 ピルピン酸 エタノール マニトール (Mannitol) ソルピトール (Sorbitol) プドウ糖 (Mannose) グリセロール (Glycerol) [いずれも基質について0.2 %濃度を使用]

【いずれも基質について0.2 %濃度を使用] 注 : +++ → 生育良好

十 → 生育可能 一 → 生育不可能

## c. 生理的性質

(1) 最適生育条件

叫7. 2 温度 2 7 ℃、嫌気的照明 (10000 001 ux)

- (2) 生育しうる条件出6.0~8.0、温度23~39℃、好気~嫌気、暗黒条件~照明条件
- (3) グラム染色性 隆 性
- .(4)抗酸性
- (5) インドールの生成 ナ シ
- (6) 硫化水素の生成ナンシ
- (7) 窒素ガスを固定する能力 ア リ

- (8) カタラーゼの生成ア リ
- (9) ゼラチンの液化 ナ シ
- 5 (10)澱粉の加水分解

ナシ

(11) 還元型メチレンブルー、還元型メチル ( 又はベンジル) バイオロジエン色素の酸 化能力

10 アーリ

(12) パイオテイン (Biotin)、サイア ミン (Thiamin)、ニコチン酸を 生長因子として要求する。

以上の通りである。

だつて、この菌は (バージエイ・マニュアル・オブーデターミナイティブ・バクテリオロジイ7版) によつてアシオローセ科ロドシュードモナス属カプシュラタス種と同定される。
次に上述の如きロドシュードモナス・カプシュ

20 ラタスは、安価な合成培地、有機酸・アミノ酸糖を含む工場廃液、有機酸の発生したし尿廃水等を培養基として接種し、嫌気的零囲気・照明条件下に於いて1~7日間培養すれば活性ある菌体を大量に得ることができる。

25 今培地の一例を示せば次の如き組成のものが代 表例として挙げられる。

即ち、(NH.) 2 SO. KH2 PO. Mg SO. ・7 H2 O、Na C1、Ca C12、Na H CO。等の混合溶液に生長因子としてニコ30 チン酸、ビチオン、ビタミンB1、Pーアミノベンゾイツクアシド等を極微量加え、酸に低級脂肪酸をNa 塩として全体量の0.3~0.5%加えpH7.0程度に調節した合成培地である。

また、澱粉工業廃液に例えばバチルス・メガテ 35 リウムを接種し、好気的雰囲気に於て約1日培養 ・増殖せしめ有機酸、アミノ酸、糖等を蓄積せし めたものも培地として好適である。

尚、上述の如き培地を用いて培養するに当つては特公昭42-11979光合成細菌の大量培養40方法に見られる如く、密閉照明式培養槽を用い、約3000-100001 uxの照明下、攪拌下に行なえば収率よく菌体を収穫することができる次に上述の如くして大量に培養したロドシュードモナス・カプシュラタス菌体を連続式遠心分離45機(例えばシャープレス・タイプのもの)を用い

て集菌して、水分約80%程度の菌体濃縮物(湿 菌)とし、これを凍結融解した後これを一旦抗酸 化剤の存在下でけん化後又は直接に、有機溶媒例 えばクロロホルム、エーテル、石油エーテル、ヘ キサン、シクロヘキサン、イソオクタン等にて抽 出すれば目的物ユビキノンは抽出され、有機溶媒 を除去すれば赤色を呈した粗製ユビキノンを得る ことができる。またメタノール、エタノールなど の極性溶媒で抽出した後さらに上記無極性溶媒で 再抽出を行なえば収率を上げることができる。

尚、抽出処理に於ける有機溶媒の量、攪拌時間 等は溶媒の種類、温度等により適宜選択されるこ とは当然である。

次に上記の粗製ユビキノンをアルミナ、ゲイ酸 ケイ酸マグネシウム、ケイ酸アルミニウム等の吸 15 NaCl 0.2g、CaCl2・6H2O **着剤を用いるカラムクロマトグラフィーによつて** 精製すれば、赤外吸収スペクトル、紫外吸収スペ クトル等によりユビキノンの標色と一致する精製 ユビキノンを得ることができる。

極めて困難でまた天然物よりの抽出収率が極めて 低いとされているユビキノンを、安価な培養基を 用いて容易に大量培養が可能なロドシユードモナ ス・カプシユラタスを原料として収率よく製造で きるので非常に有利である。また、ロドシユード モナス・カプシユラタスを培養後の培養液のB. O. D値は低下するので澱粉工業廃液、し尿廃水 等を培養基とする場合には排水に関する公害問題 も解決することができ有意義である。

次に本発明の詳細を実施例により説明する。 実施例 1

水11に対しCH<sub>3</sub>COONa 4g、 (NH4) 2 SO4 3 g KH2 PO4 0. 5 g, MgSO4 · 7 H2 O 0. 2 g, NaCl 0.5g, CaCl<sub>2</sub> 0.5g, NaHCO₃ 0.2g、酵母エキス0.01gを混合し叶7. 0に調節して培養液とし、2001の密閉照明式 培養槽に移し次に培養槽の全溶液当り20%の生 育のよいロドシユードモナス・カブシユラタス培 養液を植菌する。しかる後37℃、100001 uxの照明下で嫌気的零範気にて3日間培養した 連続遠心分離機により10000 r. p. mで集 菌したロドシユードモナス・カプシユラタスの湿 茵 5 5 0 g (水分 8 0 %含有)を採取した。

メタノール混液1:1で抽出を繰返した後、水を 加えて振盪し水層の部分を除去して、クロロホル ム層を濃縮した。

次いで濃縮物をペプタンに溶解し、けい酸を充 填したカラムに吸着させた後、ペプタン、クロロ ホルム1:1混液で溶出しユビキノンの画分を得 た。本画分を減圧下で蒸発乾固し、黄色のユビキ ノン154mgを得た。このものは薄層クロマド グラフィー、紫外部吸収スペクトル、赤外吸収ス 10 ペクトルからユビキノン50であることを確めた 尚、収量は乾燥菌体1kg当り1.4gであつた。 実施例 2

水道水11に対しペプトン5g、K2HPO。 0.5g, MgSO, •7H, O 0.2g, . 05g、酵母エキス0.02gを混合しH7. 0に調節して培養液としロドシユードモナス・カ プシユラタスを実施例 1 と同一の密閉照明式培養 槽に移して27℃、100001uxの条件で5 以上の如き構成を本発明方法に依れば、合成が 20 日間培養した。次に遠心分離機で集萬し培養液2 001からロドシユードモナス・カプシユラタス の湿菌432gを得た。得られた菌体を凍結融解 しヘキサンで抽出を繰返し、ヘキサン抽出液は減 圧濃縮した後、けい酸マグネシウムを充塡したカ 25 ラムに吸着し、7%エーテル・ヘキサンで溶出し ユビキノンの画分を得た。本画分を減圧下し蒸発 乾固してユビキノン95mgを得た。このものは 実施例1と同様にしてユビキノン50であること を確認した。尚、収量は乾燥菌体1kg当り1.1 30 gであつた。

## 実施例 3

澱粉工場廃液270lにバチルス・メガテリウ ムを植菌し好気的に 2 0 時間培養して有機酸、ア ミノ酸、糖を蓄積せしめた後叫7. 0 となし、口 35 過して不溶物を除去し、密閉照明式培養槽に移し ロドシユードモナス・カプシユラタスを澱粉廃液 の20%植菌する。しかる後10000lu.xの 照明下で嫌気的零囲気にて5日間培養した。連続 遠心分離機で10000r.p.mで集菌し湿菌 40 (水分80%濃縮物) 470gを得た。次にここ に得られた菌体濃縮物に10%メタノール性か性 カリとピロガロ―ルを加えて65℃に保ち、窒素 気流中で30分間攪拌した。次いでこれを冷却後 石油エーテルで抽出を繰返し、石油エーテル層を 次に得られた湿菌を凍結、融解しクロロホルム 45 水洗した後、無水芝硝で乾燥し黄色の油状物14

0 mgを得た。

これを少量の石油エーテルに溶解し、アルミナ を充塡したカラムに吸着せしめ10%エーテル・ 石油エーテル混液で溶出しユビキノン画分を得、 2701からユビキノン50を64mgを得た。 実施例 4

し尿を好気的条件下で24時間曝気して有機酸 の豊富なし尿処理液とした後、pH7.0に調整し 口過して不溶物を除去したものにロドシュードモ 10 ナス・カブシユラタスを20%の割合に植菌し実 施例1と同様に照明下嫌気的に5日間培養して菌 体を集積させ遠心分離(10000r..p.m) して集菌した後65℃で減圧乾燥し乾燥菌体とし てし尿2001から115gを得た。

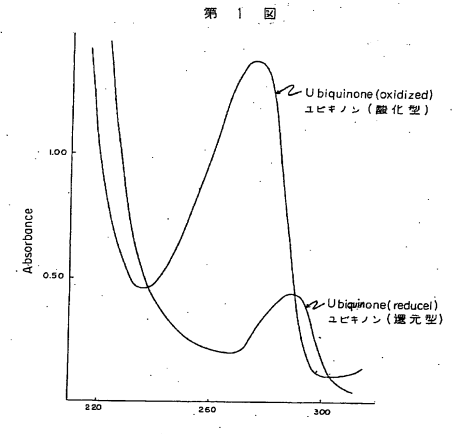
次にこの菌体濃縮物にメタノールを加え、か性 カリでピロガロール存在下に窒素気流中で30分 間環流した後、急冷し、20%の割合にイソオク タンを加えて3回抽出した。イソオクタン層を集 8

めて水洗後、無水芝硝で脱水し減圧濃縮して油状 物220mgを得た。これに少量のイソオクタン を加えて溶解し、口過した。口液をけい酸を充塡 したカラムに吸着させ、クロロホルム・イソオク 実施例1と同様に処理確認した。収量は澱粉廃液 5 タン1:1の混液で溶出しユビキノン画分を得た これを減圧下で濃縮し黄色の結晶91mgを得る ことができた。このものは実施例1と同様の方法 でユビキノン50であることを確認した。尚収量 は乾燥菌体 1 kg 当り790 m g であつた。

尚、実施例1乃至4により得たるミビキノン5 0はいずれも第1図及び第2図に見られる如く紫 外部吸収スペクトル、赤外吸収スペクトルによつ て目的物であることを確認できた。

### 特許請求の範囲

15 1 ロドシユードモナス・カプシユラタス (Rh odopseudomonas, capsula t u s) (微工研菌寄第879号) を培養後、集 菌し該菌体より有機溶媒でユビキノン50を抽出 することを特徴とするユピキノン50の製造法。



Wavelength (mu)



